ANNEXE I

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Non modifié

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Non modifié

4. DONNEES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

Non modifié.

4.2. Posologie et mode d'administration

Non modifié

4.3. Contre-indications

Non modifié.

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Non modifié.

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Non modifié.

4.6. Grossesse et allaitement

Non modifié.

4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Non modifié.

4.8. Effets indésirables

Non modifié.

4.9. Surdosage

Non modifié.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Non modifié.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

5.3. Données de sécurité préclinique

Non modifié

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Non modifié.

6.2. Incompatibilités

Une incompatibilité physicochimique a été documentée entre les solutions de morphine et le 5 fluorouracile (apparition de précipités).

Les solutions de morphine ne doivent pas être mélangées avec des solutions alcalines ou des solutions iodées, l'aminophylline, l'héparine, le sel de chlorothiazide, les sels de méticilline, les sels de nitrofurantoïne

Il est déconseillé de mélanger les solutions de morphine avec d'autres solutions ou médicaments à l'exception de ceux mentionnés dans la rubrique 6.6.

6.3. Durée de conservation

Non modifié.

6.4. Précautions particulières de conservation

Non modifié.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Non modifié.

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Non modifié.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Non modifié.

8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Non modifié.

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Non modifié.

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Non modifié.

11. DOSIMETRIE

Non modifié.

12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Non modifié.

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

ANNEXE IIIA

ETIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

NATURE/TYPE Emballage extérieur ou Conditionnement primaire

Non modifié.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié.

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Non modifié.

3. LISTE DES EXCIPIENTS

Non modifié.

4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Non modifié.

5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié.

6. MISE EN GARDE SPECIALE INDIQUANT QUE LE MEDICAMENT DOIT ETRE CONSERVE HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS

Non modifié.

7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPECIALE(S), SI NECESSAIRE

Non modifié.

8. DATE DE PEREMPTION

Non modifié.

9. PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Non modifié.

10. PRECAUTIONS PARTICULIERES D'ELIMINATION DES MEDICAMENTS NON UTILISES OU DES DECHETS PROVENANT DE CES MEDICAMENTS S'IL Y A LIEU

Non modifié.

11. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Titulaire

Non modifié.

Exploitant

Fabricant

Non modifié.

12. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Non modifié.

13. NUMERO DE LOT

Non modifié.

14. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Non modifié.

15. INDICATIONS D'UTILISATION

Non modifié.

16. INFORMATIONS EN BRAILLE

Non modifié.

PICTOGRAMME DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR OU, EN L'ABSENCE D'EMBALLAGE EXTERIEUR, SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PLAQUETTES THERMOFORMEES OU LES FILMS THERMOSOUDES

NATURE/TYPE Plaquettes / Films

Non modifié.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié.

2. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Titulaire

Non modifié.

Exploitant

Non modifié.

3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié.

4. NUMERO DE LOT

Non modifié.

5. AUTRES

NATURE/TYPE Petits conditionnements primaires

Non modifié.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié.

2. MODE D'ADMINISTRATION

Non modifié.

3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié.

4. NUMERO DE LOT

Non modifié.

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS

5. CONTENU EN POIDS, VOLUME OU UNITE

Non modifié.

6. AUTRES

ANNEXE IIIB

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

NOTICE : INFORMATION DE L'OTILISATEUR
Dénomination du médicament
Non modifié.
Encadré
Non modifié.
Sommaire notice
Non modifié.
1. QU'EST-CE QUE MORPHINE (CHLORHYDRATE) AGUETTANT 1 mg/ml, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
Classe pharmacothérapeutique
Non modifié.
Indications thérapeutiques
Non modifié.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MORPHINE (CHLORHYDRATE) AGUETTANT 1 mg/ml, solution injectable ?
Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Non modifié.
Contre-indications
Non modifié.
Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Non modifié.
Interactions avec d'autres médicaments
Non modifié.
Interactions avec les aliments et les boissons
Non modifié.
Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Non modifié.
Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Non modifié.
Sportifs
Non modifié.
Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
Non modifié.
Liste des excipients à effet notoire
Non modifié.

3. COMMENT UTILISER MORPHINE (CHLORHYDRATE) AGUETTANT 1 mg/ml, solution injectable?

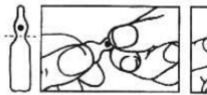
Instructions pour un bon usage

Non modifié.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Mode d'emploi pour l'ouverture des ampoules:

L'ampoule est prélimée en un point de l'étranglement. La tache colorée permet l'orientation de celle-ci. Saisir l'ampoule le point coloré dirigé vers soi. L'ampoule s'ouvre facilement en plaçant le pouce sur le point coloré et en exerçant une pression du haut vers le bas comme indiqué sur le dessin.





Mode d'administration :

Voie intrathécale.

Incompatibilités:

Une incompatibilité physicochimique a été documentée entre les solutions de morphine et le 5 fluorouracile (apparition de précipités).

Les solutions de morphine ne doivent pas être mélangées avec des solutions alcalines ou des solutions iodées, l'aminophylline, l'héparine, le sel de chlorothiazide, les sels de méticilline, les sels de nitrofurantoïne.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Non modifié.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Non modifié.

Risque de syndrome de sevrage

Non modifié.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Description des effets indésirables

Non modifié.

5. COMMENT CONSERVER MORPHINE (CHLORHYDRATE) AGUETTANT 1 mg/ml, solution injectable ?

Non modifié.

Date de péremption

Non modifié.

Conditions de conservation

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Non modifié.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Non modifié.

Forme pharmaceutique et contenu

Non modifié.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

Non modifié.

Exploitant

Non modifié.

Fabricant

Non modifié.

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Non modifié.

Date d'approbation de la notice

Non modifié.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Non modifié.

Informations Internet

Non modifié.

Informations réservées aux professionnels de santé

Non modifié.

Autres

Sans objet.